中拼	日期	78.3.13
*	就	78101839
分	類	HOIN AOIK : C12P

7973 AZU	修正			
17943 1120	福充	公	씀	本
	l			

(79年3月)

(以上各欄由本局填拉)

1								
	来	智 專 利 説 明 書 (修正本)						
	大環	內酯化合物之製備方法、	7					
一、發明名稱	"PRC	"PROCESS FOR THE PREPARATION OF MACROLIDE						
	COMPOUNDS"							
	<u> </u>	1 # # # # # # #	_					
		1. 布莱安·亚瑟·麥可·洛德						
<u>.</u>	姓名	BRIAN ARTHUR MICHAEL RUDD 2. 麥可・文生・約翰・隆沙	1					
	,		1					
	<b>新</b> 賞	MICHAEL VINCENT JOHN RAMSAY						
二、發明人	(萬 着)	英國						
	住 址	1. 英國密德塞郡哈勞市雷纳巷伊塞特路 72 號						
		2 英國密德塞郡南哈劳市金斯路 157 號						
-								
	拉名	美國讯胺公司						
		AMERICAN CYANAMID COMPANY						
ļ.	格 賞 田 希)	·····································						
三、中 持 人		<del>7</del>						
	住 址							
·		美国短泽西州草思市氰胺廣場						
	代表人							
	姓名	艾鳳斯・白・岩伊						
	<u> </u>	ALPHONSE R. NOE						
₹4 (210×	(297公差)		L., .					

**赞明之名称:大環內酯化合物之製備方法** 

#### 四、槙委说明:

化學式 ( I ) 之 5541 (LL-F28249) 化合物

〔其中R,是甲基、乙基或異丙基;R。是氮原子或 OR。基團(其中OR。是羟基或經取代的羟基),R。 是氫原子,或R。和其所違接之碳原子一齊代表 ,C=O, 、C=CH<sub>2</sub> 或 、C=NOR<sup>6</sup> (其中R<sup>6</sup> 代表氫原子 ,C」一。之烷基或C。一。烯基且、C=NOR<sup>6</sup> 是E構型) ;及R。是氫原子或甲基〕,其包括在適當培養基中,於一 征徵生物或自其衍生之酶或衍生自含可使其有效轉化之酶 的微生物之製劑存在下,培育一種對應之5一酮化合物。 附拉:本意已向

英 國 (地區) 申請專利,申請日期:

京就:

1988 • 3 • 14

8805978

五、詳細說明(本編應就發明(創作)之目的,技術內容(特點)及功效依次巡項詳細說明)

本發明係關於大環內酯化合物之製法。

英國專利說明書 2166436 和歐洲專利說明書 170006 曾 描述一群物質 (吾等命名為 S541 ),其可稱屬於熱阿肯 西斯鏈絲菌 (Streptomyces thermoarchaensis )及非氰 塞尼肯休斯鏈絲菌 (Streptomyces cyaneogriseus ) 會產生 S541 之菌種發酵而製成。 S541 具有抗一體內寄生虫,抗一體外寄生虫 ,抗菌,殺虫劑,殺線虫,殺螨劑的活性並特別應用農業,園藝,及動物和人類健康。

我們現已發現製備S541化合物及其化學衍生物之製程

所以,根據本發明之一方面,我們提供製備式(I)化合物的製法

其中R,是甲基,乙基或異丙基;R。是氫原子或OR。基則(其中OR。是羟基或至多有25個硬原子之經取代 羟基),R。是氫原子或R。和R。與其所違接的碳原子一所代表。 >C=O, >C=CH<sub>2</sub> 或 >C=NOR6 (其中R<sup>6</sup> 代表氫原子,C<sub>1</sub>一。烷基或C<sub>3</sub>一。烯基且 >C=NOR6 是 是 E 辞型;且R。是氫原子或甲基〕,其包括在適當培養基中,於一粒微生物或自此微生物衍生的酶或自含可有效地進行形化之酶的微生物所衍生之製剂存在下,培育下式(Ⅱ)化合物

其中R1,R2和R3均如前文定義。

用於本發明方法中之適當做生物及其萃取物可籍經設計 用以證實做生物或其萃取物具有將式(II)化合物轉化成式(I)化合物之能力的初步小量测試來確定。式(I) 化合物之形成可結適當反應混合物之層析(如高效率液體 層析)來確定。

我們已發現鏈綠苗屬之微生物及其萃取物特別適用於根據本發明之方法。

用於根據本發明方法之特別的鍵絲 菌微生物,包括熱阿肯西斯鍵絲菌(Streptomyces thermoarchaensis),非乳塞尼肯体斯鍵絲菌(Streptomyces cyaneogriseus nancyanogenus),艾柏米湜里斯鍵絲菌(Streptomyces avermitilis),及易潮濕鏈絲菌(Streptomyces hygroscopicus)亞屬。適當的菌種之特別實例包 熱阿肯西斯鍵絲菌 NCB12212和12213〔1986年3月6日储存於英國,爱伯丁(Aberdeen),國立多倫(Torry)研究站,工業及海上菌類保存所之永久培養物保存中〕及這些菌種之變異株,艾柏米湜里斯鍵絲菌 ATCC31272和31780及易潮濕鍵絲菌亞屬,金黃色雷克

蕊邁斯 ( <u>aureolacrimosus</u> ) FERM P1438 。

上述菌種之 變異 株可自行產生或籍包括描述於英國專利說明書 2 1 6 6 4 3 6 及歐洲專利說明書 1 7 0 0 0 6 之各種方法製備。

用於根據本發明方法之適當酶可衍生自相當廣範園的來源。 然而,上述鏈綠菌嚴生物係代表可將式 ( II ) 化合物轉化 成式 ( I ) 化合物之特別適當的酶來源。

根據本發明方法之一項具體實施例中,將溶於適當溶劑之式(II)化合物加至含上述微生物且於碳,氮和無機塩類之可吸收來源存在下的發酵培養基中,可達成式(II)化合物之轉化成對應之式(II)5-OR《化合物。

碳,氢和無機塩之可吸收水源可用簡單或複雜養份供應。碳的來源通常包括葡萄糖,麥芽糖,澱粉,甘油,糖蜜,糊精,乳糖,蔗糖,果糖,羰酸,胺基酸,甘油酯,醇,烷和植物油。碳來源通常含0·5至10重量%發酵培養基。

氨来源通常包括大豆粉,玉米分泌液,蒸馏的可溶物,酵素萃取物,棉子粉,蛋白 ,落花生粉,麥芽萃取物,糖蜜,酪蛋白,胺基酸混合物,氨(氟體或溶液),銨鹽或硝酸鹽,尿素和其他醯胺亦可使用。魚米源通常含 0.1 至10 重量%發酵培養基。

可混入培養 基 中之無機這樣份包括可產生鈉、鉀、銨、鉄、鎂、鋅、鎳、銛、鈺、矾、鉻、鈣、銅、鉬 ,硼、磷酸塩,硫酸塩,氯和碳酸等離子之常用塩類。

可存有抗泡劑以控制過多泡沫並視須要間隔加入。

生物培養通常是在攝氏20至50度,較佳是攝氏25至40度的溫度中較有效且用充氣和視動,如搖動或攪拌進行。培養基起先可用少量的芽胞微生物懸浮液接種,但為避免成長遲滯,生物具生長力之接種菌可用芽胞態生物接種少量培養基而製備,且所得之具生長力之接種菌可轉移至發酵培養基,或較佳是,轉移至1或多個種子片內(即在轉移至主要發酵培養基前,菌種發生進一步成長的地方)。發酵通常是在PH5.5至8.5,較佳是5.5至7.5間進行。

奖

11

當式(Ⅱ)化合物已加入培養時,通常要溫和的混合,繼續培養以使必要產物積聚。發酵培養液內之產物存在量可稱高效率液體層析及紫外光分光計於波長238毫微米下追踪萃取物來測定。

虚物和整個發酵培育液可稱傳統分離方法和英國專利說明書2166436和2176182所描述之分離技術分離。

很嫁本發明方法之另一具證實施例中,式(Ⅱ)化合物

之轉化成對應之式(I)5一0 R \* 合物可在,例如,稱
氏 0 至 6 0 度,較 佳是稱氏 2 0 至 4 0 度,如大約稱氏
2 8 度時,將溶於適當溶劑中(如前巡和水可互溶之有機溶劑)的式(II)化合物與(最好是溶於緩斷液中)本發明之酶製劑合併並培育。此反應通常是在 P H 3 · 5 至 7 · 5 關進行。如果須要,反應可能分,如 N A D H 或 N A D P H 等輔因子,存在下進行。它常不再轉化成本發明之成時,意即當式(II)化合物不再轉化成本發明化分時(用高效率液體层析和紫外光分光計在放長 2 3 8 毫 微米下監視反應混合物之萃取物),用傳統分離法和英國說明書 2 1 6 6 4 3 6 及 2 1 7 6 1 8 2 中所述之分離技術回收產物。

用於本發明方法中之酶,可稱例如培養在營養培養基內且可製造此酶之微生物製備。適合製備此酶的營養培養基和發酵條件包括先前所述於微生物存在時,用式(II)化合物製備式(II)化合物所用之培養物。酶活性違到最高值的時間當然會體使用之微生物的不同而改變,因此,適當的培養時間須視使用之齒證而個別決定。

對於酶是 细胞 外的微生物 , 除去整個細胞 之 液體培養 基 或 濾 液 可 做為酶來 源。當酶與 细胞結合者 , 在 細胞分散於過當 沒衡 液後可精傳統方法 , 如音波法 , 用玻璃珠磨碎 , 均質化作用 , 用细胞溶解酶或清潔劑處理使其釋出使用。

所得之製劑,無論有或沒有除去細胞碎溢,皆可做為酶來源

。然而,較佳是精傳統方法進一步鈍化。可簡易使用離子交換纖維素或親和吸附劑或其他吸附劑,如經化雪柏森弟(hydroxylapatite )之分批或管柱層析。另外,酶可籍分子篩技巧,如超過滤或溢析,濃縮或進一步鈍化。通常,在純化過程期間,須要將PH保持於3至11。

ij

當R 5 存在於式(I)化合物中時,R 5 可代表醢基,如化学式為 R<sup>7</sup>CO-, R<sup>7</sup>OCO- 或 R<sup>7</sup>OCS- 之基團(共中R<sup>7</sup> 是脂族、芳脂族、或芳香基,例如,烷基,烯基,炔基,環烷基,芳烷基或芳基),甲醯基,如上文關於R<sup>7</sup> 所定義之 R<sup>8</sup> 基, R<sup>9</sup>SO<sub>2</sub>- 基(其中 R<sup>9</sup> 是 C 1 一 2 烷基或 C 6 一 C 1 6 芳基),矽烷基,環狀或非環狀縮醛基, -CO(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>10</sup> (其中 R<sup>10</sup> 是氩原子或如上述 R<sup>7</sup> 所定義之基團且 n 代表 0 , 1 或 2 ),或 R<sup>11</sup>R<sup>12</sup>NCO-基(其中,R <sup>11</sup> 和 R <sup>12</sup> 可分别代表氩原子或 C 1 一 1 6 烷基)。

其中R<sup>2</sup>或R<sup>8</sup> 是烷基,它们可以是,例如C<sub>2</sub>一。烷基,如甲基,乙基,正一丙基,具一丙基,正一丁基,異

一丁基,第三丁基或正一庚基,這些烷基亦可經取代。若R7是經取代的烷基時,它可被,例如,1或多個,如2或3個,鹵原子(如,氯,溴原子)或羰基,C,一、烷氧基(如甲氧基,乙氧基),苯氧基或矽烷氧基所取代。當R8是經取代的烷基時,它可被環烷基,如環丙基所取代。

當R<sup>7</sup>和R<sup>8</sup>是烯基或炔基時,它們較佳是含2-8個 碳原子,當R<sup>7</sup>和R<sup>8</sup>是環烷基時,它們可以,例如,是 C<sub>3</sub>-12環烷基,如C<sub>3</sub>-7環烷基,如環戊基。

當 R <sup>7</sup> 和 R <sup>8</sup> 是 芳烷基 時,它們較佳是烷基部份有 1 一 6 個碳原子,芳基可以是 碳環或 雜環且較佳是含 4 一 1 5 個碳原子,如苯基。此基之實例是苯 C 1 一。烷基,加干基。

當 R <sup>7</sup> 和 R <sup>8</sup> 是芳基時,它們可以是碳環或雜環且較作 是含4 - 1 5 個碳原子,例如苯基。

當R 5 是 R<sup>9</sup>50<sub>2</sub>-, 基時,例如它可以是,甲基磺醯基或對甲苯磺醯基。

當R 5 是環縮醛基時,它可以是例如 5 一 7 頁環,如四 氫哌喃基。

當 R  $^{\circ}$  是  $^{-CO(CH_2)_{n}CO_{2}R^{10}}$  時,它可以是例如  $^{-COCO_{2}R^{10}}$  或  $^{-COCH_{2}CH_{2}CO_{2}R^{10}}$  ,其中 R  $^{\prime\prime}$  是氫原子或 C  $^{\prime}$  一。烷 基(如甲基或乙基)。

當 R <sup>6</sup> 是 C <sub>2</sub> 一 <sub>6</sub> 烷基時,例如 <sup>1</sup> 它可以是 甲基 <sup>1</sup> 乙基 ,正丙基,異丙基 ,正丁基 ,異丁基 或第三丁基,且較 佳是 甲基 <sup>2</sup>

當Rb是C。一。綺基時,例如,它可以是烯丙基。 可根據本發明方法製備之較佳式(I)化合物包括化合物中之R 2 是異丙基的化合物。

可根據本發明方法製備之重要式(I)化合物包括其中R 2 是輕基或乙氧基且R 3 是氫原子;或R 2 和R 3 分別代表氫原子;或R 2 和R 3 及與其違接之碳原子一齊代表 >C=0, >C=CH, 或 >C=NOCH<sub>3</sub> ,之化合物。

可根據本發明方法製 備之特別重要式 (I)化合物是化合物中:

R <sup>1</sup> 是異丙基,R <sup>2</sup> 和 R <sup>3</sup> 及與其逸接之碳原子一齊代表  $C = NDCH_3$  且 R <sup>4</sup> 是氫原子;

R <sup>1</sup> 是其丙基 , R <sup>2</sup> , R <sup>3</sup> 和 R <sup>4</sup> 是氫原子;及

R 1 是異丙基 , R 2 是 2 基 , R 3 和 R 4 是 氫原子。

式(Ⅱ)中R 1 是甲基,乙基或異丙基,R 2 是羟基及R3 是氢原子的化合物曾描述於英國專利説明書 2 1 8 7 7 4 2 A中。式(Ⅱ)之其他化合物係描述於歐洲專利説明書

0 2 3 8 2 5 8 A 1 中。

下列製備法與實例係用以說明本發明,其中所有溫度以 攝氏為單位且"L"表示升。下列實例中之hplc(高效率 液體層析)是在球吸附(Spherisorb)S500S-2

(150毫米×2·1毫米)之管柱上進行並且,除非有另外說明,否則均以流速0·5毫升/分之乙腈/水(3:1)當溶離液,管柱流出物稱芬尼根(Finnigan) 發動帶和芬尼根MAT4500質譜儀(用電子離子化當債測器)連接。下列製備之化合物是梦照已知之母"因子",因子A,而命名。因子A(描述於英國專利說明書2166436中)是式(I)中R「為異丙基,R。為經基且R。和R《是氫原子的化合物。

### 中间體 1

5 一酮基因子A,按英國專利說明書 2 1 8 7 7 4 2 A 質例 2 中所述之方法製備。

## 中間證 2

5,23二酮基因子A,按欧洲專利EP-A12382 58贯例2中所述之方法製備。

## 中間證 3

5-鲷基因子A23-乙基醚,按欧洲専利EP-A1238258實例7中所述之方法製備。

# 中間體 4

5 一酮基因子A23一半草酸

将 5 一酮基因子A(330毫克),细磨之碳酸鈣(200

(E' 425), wax (CHBr $_3$ ) 3440 (OH), 1800 (CO $_2$ H $_{- <math>\% \%}$ ), 1720 ( 站 ), 及 1676cm $^{-1}$  (  $\alpha$  ,  $\beta$  一 不 飽 和 酮 ) ,

包括6 · 5 2 (窄, 5 , 1 H) , 5 · 0 7 ( 4 , 3 赫兹 , 1 H) , 3 · 7 8 (單, 1 H) , 1 · 8 3 (單, 3 H ) , 及 0 · 7 1 (双, 7 赫兹, 3 H)

中間體 5

5 一酮基 2 3 [E] 一甲氧基亞胺基因子A,按歐洲專利EP-A1 2 3 8 2 5 8 實例 1 6 所述之製程製備。

# 黄例 1

( 8 ) 用熱河方西斯遊絲菌NCIB12213[如英國穿利申請案2187742A實例2製備熱阿肯西斯鏈絲菌NCIB12015之製程製備〕之芽胞懸浮液接種含培養液A(2·5毫升)之圆底燒瓶:

培養基	. A			克升"
D -	- 前	최 藩		
麥芋	糊	材 MD 30E	(洛癸烯 ( Raquette ) (英國)有限公司)	2 - 5 2 5 • 0
阿肯	豆	( Arkasoy	)50(英國阿凱弟有限公司)	12-5
排資	ŧ		•	1 • 5
K <sub>2</sub> HP	0,		·	0 • 125
碳酸	鈣			1 • 25
MOPS	(3	-(N- 鳴福咻基 (	morpholino) 丙基磺酸)	21 - 0

〔壓熱前,蒸餾水稀釋至1升,用 5N Na.OH 調 pH 至 6.5〕。

培養物在攝氏31度下,於旋轉搖動器(250轉/ 分)上培養4天,將溶於二甲基亞溫(0·05毫升)之 中間體1(1毫克)加入。培養物再於攝氏31度中培養 24小時,離心(大約10000rpm/10分),除去上 層清液,將(1·8毫升)甲醇加至幾留物中。將所得懸 浮液於室溫中靜置1小時再離心。

用 hplc 分析上層清液, 並將結果和英國專利說明書 2 1 6 6 4 3 6 之權威禄本比較。式([) 化合物之測試禄本中, R , 是異丙基, R , 是超基, R , 是氩原子, R , 是氩原子 [3 · 3 % - %是加入原始物中特化成產物之%]。

(b) 用艾柏米没里斯链络菌ATCC31780和中

問體1重複(a)部分,所得之萃取物,由 hplc 分析顯示式(I)化合物中,R 1是異丙基,R 2是羥基,R 2是氫原子和R 4是氫原子[8·6%-%如(a)部份所述〕。

(c) 和(a)部份相似之方法,用熱阿肯西斯鏈絲菌NCIB12212培養中問體1,但培養物是 芽胞 題浮液加至培養液 A,如前所述 3 天之培養期後使用(0.1毫升轉移)為接種新鮮部份之相同培養基(2.5毫升)中製備。2 天後,將中間體1(1毫克溶於0.05至升二甲基亞楓中)加至後來之培養物中,在開始收獲前,培養物再培養兩天,用(a)部份所述之方法萃取及分析。測試模本的hplc分析顯示化學式(I)化合物中,R,是異丙基,R。是2000是2000。以及分析。測試模本的hplc分析顯示化學式(I)化合物中,R,是異丙基,R。是2000是2000。是2000年2000。以及分析。测試模本的hplc分析顯示化學式(I)化合物中,R,是具丙基,R。是2000年2000年2000年2000。

#### 贵例2

(a)用熱阿肯西斯鏈縣菌NCIB12213[如實例1所述之方法製備]之芽胞懸浮液(0·4毫升)换益含培養液A(25毫升)之250毫升搖動圖底烧瓶。培養物在攝氏28度之旋轉搖動器(250轉/分)中培養2天。2天後,部份(5毫升)培養物加至50毫升搖動區、烧瓶中,加入溶於甲醇(50微升)之20毫克/毫升之中閱體2。培養物在相同條件下再培養2一3天。搖動所得懸浮液1小時並離心。用hplc/質譜儀分析上層清液。遲滯時間3分鐘之吸收峰用質譜機分析的結果及與UK

享利申請案 2 1 7 6 1 8 2 所述之權威禄本比較知式(I)化合物中,R 2 是異丙基,R 3 和 R 3 及與其違接之碳原子一齊形成 C=0 ,且 R 4 是氫原子。

(b)用熱阿肯西斯鏈絲菌NCIB12213和中間體3重複(a)部份,所得之萃取物由hplc/質譜儀(用甲基腈/水9:1當溶離液)分析及與UK等利申請案2176182所述之權威機本比較顯示式(I)化合物,R'是異丙基,R'是乙氧基,R'是氫原子且R'是氫原子。

(c)用熱阿肯西期鏈絲菌NCIB12213和中間體4重複(a)部份,所得之萃取物由hplc分析及與UK專利申請業2176182所述之權成樣本比較顯示式(I)化合物中,R「是異丙基,R」是 -0COCO2H ,R。是氫原子,R《是氫原子。

ķ

1

(d)用熱阿肯西斯鏈絲菌NCIB12213和中間25重複(a)部份,所得萃取物由hplc分析及與UK專利申請常2192630A所述之權威機本比較顯示式(I)化合物中,R1是異丙基,R2和R2及與其連接之碳原子一齊代表 >C=NOCH3 且R4是氫原子。

自分析的 hplc 分離出之樣本,其電子離子化的質譜圖得到 6 3 9 之分子離子且在 6 2 1 ,5 2 7 ,5 1 1 ,4 9 6 ,4 4 8 ,4 3 4 ,3 6 8 ,2 6 4 ,2 4 8 和 1 5 1 中有特性的鏈段。

135027

公告承

为年》月30日俗。此

六申請專利範圍

/ 1.式(I)化合物之製法

$$\begin{array}{c} R^{2} \\ R^{3} \\ CH_{3} \\ H \end{array}$$

- 2.根據申請專利範國第1項之方法,其是於PH5·5至7·5和25至40℃之溫度中進行。
- 3.根據申請專利範圍第1項之方法,其中式(I)和式(II)中之R,是異丙基。

5. 根據申請專利範圍第1項之方法,其中式(I):
R 1 是異丙基, R 2 和 R 2 及與其迎接之碳原子一齊代表 > C=NOCH3 且 R 2 是氮原子;
(R 2 是異丙基, R 2 , R 3 和 R 2 是氮原子;或)
R 2 是異丙基, R 2 是羟基, R 3 和 R 4 是氮原子。